(JP Kokoku Publication No. Hei-04-003088)

## MAGNETIC POLYMER LATEX AND METHOD OF PRODUCING SAME

Patent number:

JP56164503

**Publication date:** 

1981-12-17

Inventor:

JIYAN KUROODO DANIERU; JIYAN RIYUKU

SHIYUBISE; MARUKU TORIKO

Applicant:

RHONE POULENC IND

Classification:

- international:

H01F1/02; H01F1/28

- european:

C08F2/44; C08F12/02; G01N33/543D4D; G11B5/702C

Application number: JP19810057817 19810415 Priority number(s): FR19800008696 19800418 Also published as:

EP0038730 (A1 US4358388 (A1

FR2480764 (A1 ES8203097 (A)

ES8203097 (A) EP0038730 (B1

more >>

Report a data error he

Abstract not available for JP56164503

Abstract of corresponding document: US4358388

Magnetic-polymer latex having a concentration of less than 65% by weight of hydrophobic vinyl aromatic polymer particles. The polymer particles have diameters from 0.03 to 5 microns and also have dispersed therein a magnetically-charged material in an amount of from 0.5 to 50% by weight with respect to the polymer portion of the polymer particles. A process for preparing magnetic-polymer latices. Magnetically charged particles are dispersed in an organic phase comprising an organically soluble initiator and an organic monomeric component selected from the group consisting of a single vinyl aromatic monomer and a combination of a single vinyl aromatic monomer and a copolymerizing monomer. The dispersion s obtained is mixed with an aqueous solution containing an emulsifying agent and the mixture is homogenized. Polymerization is then effected to form a magnetic-polymer latex containing hydrophobic vinyl aromatic polymer particle. More organic monomer component may be added immediately prior to o during polymerization. Alternatively, the magnetically-charged material may be dispersed into an organic phase comprising an organically soluble initiator and a water-soluble organic compound. An organic monomeric component is added to the aqueous-organic phase mixture after homogenization and prior to or during polymerization, which is effected to form a magnetic-polymer latex containing hydrophobic polymer particles. The magnetic-polymer latices obtained are useful in paints, magnetic tapes, recording and biological applications.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑱ 日本国特許庁(JP)

即特許出願公告

# ⑫特 許 公 報(B2)

平4-3088

❷❸公告 平成4年(1992)1月22日

filnt.Cl. 3		識別記号	庁内整理番号
H 01 F	1/28		<i>7</i> 371−5E
	12/06		7211 - 4 J
	20/06		7242-4 J
C 08 K	3/22		7167—4 J

発明の数 2 (全7頁)

❷発明の名称 磁性ポリマーラテックスとその製造方法

頤 昭56(1981) 4月15日 ②出

**6**3公 開 昭56-164503

❷昭56(1981)12月17日

優先権主張 図1980年4月18日図フランス(FR)図8008696

@発 明 者 ジャン・クロード・ダ フランス国フオントネ・スー・ポワ・リユ・ド・ヌーイ13 ニエル

70発 明 者 ジャン・リユク・シュ フランス国クレイ・スーイ・アレ・ダポロン・グレシ12 ピヤ

700発明者 マルク・トリコ フランス国マルジャンシ・アンディーイ・リユ・エドガー ル・ドガ66

の出 願 人 ローヌープーラン・ア フランス国75008パリ、アプニュー・モンテーニュ 22 ンデュストリ

四个 理人 弁理士 倉内 基弘

審判の合議体 審判長 細 谷 博 審判官 堤 隆人 審判官 吉田 敏明 ❷参考文献 特開 昭53-80598 (JP, A) 特開 昭48-88496 (JP, A) 特公 昭39-1004(JP, B1) 特公 昭53-31472(JP, B2)

1

切特許請求の範囲

1 ポリマー粒子が疎水性のピニル芳香族ポリマ ーからなりかつ該ポリマーを基準にして0.5~50 重量%の磁性材料を含むことを特徴とする、平均 粒径0.03~5µmのポリマー粒子を65重量%以下の 5 濃度で含む磁性ポリマーの水性ラテツクス。

2 ピニル芳香族ポリマーが、スチレン、αーメ チルスチレン、エチルスチレン、tープチルスチ レン、ピニルトルエンのような水不溶性のピニル 芳香族モノマーのホモポリマー、或るいはこれら 10 モノマー同志のおよび(または)ジェン化合物、 アクリル酸アルキル、メタクリル酸アルキル、エ チレン系酸のアルキルエステルから選ばれた水不 溶性のその他の共重合性モノマーとのコポリマー であることを特徴とする特許請求の範囲第1項記 15 (iv) 最後に、上記モノマーの残部があればその 截のラテックス。

3 モノマーを単独でまたは共重合性モノマーと の混合物として磁性材料の存在下に水性媒体中で

2

重合することによつて磁性ポリマーの水性ラテッ クスを製造するにあたり、

- (i) 上配磁性材料を、
- (a) 有機可溶性の重合開始剤と、
- (b) ピニル芳香族モノマー単独もしくはこれと 共重合性のモノマーとの混合物よりなるモノ マーの全部もしくは一部か、または水不溶性 の有機希釈剤か、または上記のモノマーの全 部もしくは一部と有機希釈剤との混合物のい ずれか

とを含む有機相に分散させ、

- (ii) 得られた分散体を水と少なくとも 1 種の乳 化剤とを含む水性相と混合し、
- (iii) 次いでこの混合物を均質化し、
- 残部を添加した後に重合を行う

ことを特徴とする、平均粒径0.03~5μπのポリマ 一粒子を65重量%以下の濃度で含み、そして該ポ 3

リマー粒子が該ポリマーを基準にして、0.5~50 重量%の磁性材料を含む磁性ポリマーの水性ラテ ツクスの製造方法。

4 単独でまたは混合して使用されるビニル芳香 族モノマーが水不溶性でありかつスチレン、αー 5 製造されるポリマーに磁性材料を混合して通常得 メチルスチレン、エチルスチレン、tープチルス チレンおよびピニルトルエンの中から選ばれるこ とを特徴とする特許請求の範囲第3項記載の方 选。

ン化合物、アクリル酸アルキル、メタクリル酸ア ルキルおよびエチレン系酸のアルキルエステルの 中から選ばれることを特徴とする特許請求の範囲 第3項記載の方法。

がモノマーに対して0~5重量%の割合で用いら れることを特徴とする特許請求の範囲第3項配載 の方法。

7 水不溶性の有機希釈剤が、炭素原子10~30個 を有する、ハロゲン化されまたはされていない飽 20 添加することが提唱されてきたが、それでは応用 和または不飽和脂肪族、脂環式および芳香族炭化 水素:炭素原子10~30個を有する飽和または不飽 和の脂肪族アルコール;無機または有機酸(炭素 原子1~20個)とアルコール類(炭素原子1~20 個)とのエステルであつて炭素原子数が少なくと 25 中への磁性材料の混入がないからである。 も10個であるものの中から選ばれることを特徴と する特許請求の範囲第3項記載の方法。

8 有機化合物が磁性材料を含む有機相の50重量 %までを占めていることを特徴とする特許請求の 範囲第3項記載の方法。

9 磁性材料が金属またはそれらの合金、純粋な または混合物状の酸化鉄および二酸化クロムで代 表されることを特徴とする特許請求の範囲第3項 配載の方法。

10 磁性材料の粒度が1μπ以下であることを 35 0.5~50重量%含んでいることを特徴としている。 特徴とする特許請求の範囲第3項記載の方法。

11 磁性材料の量がモノマーに対して0.5~50 重量%の範囲内にあることを特徴とする特許請求 の範囲第3項記載の方法。

でありかつ均質であるべきことを特徴とする特許 請求の範囲第3項記載の方法。

### 発明の詳細な説明

本発明の目的とするものは、磁性材料を含むポ

リマーの水性ラテックスと前記ラテックスの製造 方法である。

ゲル状のまたは粒状の磁性ポリマーは、塊状、 溶液、乳化または懸濁重合等の従来方法によつて られる。しかしながら、この混合は、例えば、噴 霧化、凝固、押出し、溶剤の蒸留のような、磁性 ポリマー製造の補助的段階を成し、これには適宜 な装置や少なからざるエネルギーの消費を必要と 5 共重合性モノマーが水不溶性でありかつジエ 10 し、しばしば分散に難があり、また磁性材料の分 布に欠点が見られ、特性が変化され易い多少とも 規則的な粒状のポリマーとなる。

ポリマーラテックスへの磁性材料の混合も同様 に既知であるが、磁性材料の分散を行なうには特 6 架橋用モノマーおよび (または) 連鎖停止剤 15 別のポリマーを得る必要があり、得られた生成物 の安定性は往々十分ではない。

> これらの混合物を使用しないでも行えるように 混合物の中の少くとも 1 種が水溶性であるモノマ ーの混合物のエマルジョン重合媒質に磁性材料を のせまい疎水性ポリマーができる。

水に不溶のモノマーに関しては、磁性材料の存 在下でのエマルジョン重合では満足の行く結果は 生まれない。そのわけは、重合中にポリマー粒子

本発明の生成物には、以上のような不都合はな い。ポリマー粒子中への磁性材料の分散が良好で あるので生成物は安定であるし、また本生成物は 磁性材料の存在下、水に不溶のモノマーを重合し 30 て容易に得られる。

本発明による磁性ポリマーラテツクスは、粒度 平均0.03~5μmのポリマー粒子を6.5重量%以下 の濃度で含み、ポリマー粒子が疎水性ビニル芳香 族ポリマーからなり、ポリマーに対し磁性材料を

碑水性のピニル芳香族ポリマーとは、スチレ ン、αーメチルスチレン、エチルスチレン、tー プチルスチレン、ピニルトルエンのような水に不 溶のピニル芳香族モノマーのホモポリマー、なら 12 水性相と分散し均質化すべき有機相が液状 40 びにこれらモノマー同志と(または)ジエン化合 物、アルキル基が3~10個の炭素原子を有するア クリル酸もしくはメタクリル酸アルキル、炭素原 子4~5個を有するエチレン系酸の炭素原子1~ 8個を有するアルキルエステルの中から選ばれ た、水に不溶のその他の共重合性モノマーとの共 重合体と解する。

粒子中の磁性材料は、ポリマーを基準にして 0.5~50重量%、好ましくは0.5~35重量%、より 好ましくは0.7~20重量%である。

ラテックス中のポリマー粒子の濃度は65%以下 であり、好ましくは5~50重量%の範囲内にあ る。しかしながら、ラテツクスは、なんら不都合 なしに稀釈ないし濃縮されうる。これらの粒子の は0.05~1μπの範囲内である。これら粒子の粒度 分布は、用いられる重合条件に従い広かつたり狭 かつたりするし、ラテックスが極めて稀釈される 場合でも、例えば濃度が1重量%というほど低い 時でも、磁石によって惹き付けられる。

また、本発明は、モノマーを単独でまたは共重 合性モノマーとの混合物として磁性材料の存在下 に水性媒体中で重合することによつて磁性ポリマ ーの水性ラテツクスを製造する方法にあり、これ は、

- (i) 上記磁性材料を、
  - (a) 有機可溶性の重合開始剤と、
  - (b) ピニル芳香族モノマー単独もしくはこれと 共重合性のモノマーとの混合物よりなるモノ マーの全部もしくは一部か、または水不溶性 25 いられる。 の有機希釈剤か、または上記のモノマーの全 部もしくは一部と有機希釈剤との混合物のい ずれか

とを含む有機相に分散させ、

- (ii) 得られた分散体を水と少なくとも1種の乳 30 用いられる網状化用モノマーは、より詳しくは、 化剤とを含む水性相とを混合し、
- (iii) 次いでこの混合物を均質化し、
- (iv) 最後に、上記モノマーの残部があればその 残部を添加した後に重合を行う
- ことを特徴とするものである。

本発明の方法に従い、また用いられる化合物に より、磁性材料の分散されている有機相は、下記 のものから成る。

- (a) モノマーの全部もしくは一部と開始剤の全 体;
- (b) または、水に不溶の有機希釈剤の全体と開始 剤の全体:
- (c) または、水に不溶の有機希釈剤の全体、モノ マーの全部もしくは一部および開始剤の全体。

6

モノマーまたはモノマー類が有機相の全体また は一部に存在しない場合、モノマー (類) の一部 のみを含むかモノマーを含まない上記有機相は、 有機相全体の少くとも1%を占めうる。その場合 5 にはモノマー類は均質化後であつて重合前にか、 分画重合中または連続重合中にか、重合前に分割 してか、あるいは分画重合中または連続重合中に 分割してかの方法で、媒体に添加される。

本方法において使用されるモノマー類は、疎水 平均粒度は0.03~5μπの範囲内であり、好ましく 10 性ポリマーができるものでなければならない。こ れらは水に不溶であつて芳香族ピニル化合物であ る。例えば、スチレン、αーメチルスチレン、ェ チルスチレン、tープチルスチレン、ピニルトル エンである。

> 15 これらモノマーは、単独でまたは任意の割合の 混合物の形で、もしくは混合物の50%以下の範囲 までのブタジエン、イソブレン、そのアルキル基 が炭素原子3~10個のアクリル酸およびメタクリ ル酸アルキル;炭素原子4~5個を有するエチレ 20 ン系の酸の炭素原子1~8個までを有するアルキ ルエステル類、例えばフマル酸ヘブチル、フマル 酸オクチル、イタコン酸メチル、イタコン酸エチ ルのようなジェン化合物から選ばれる、水に不溶 のその他の共重合性モノマーとの混合物の形で用

目的とするポリマーに従い、モノマーまたはモ ノマー混合物に、架橋用モノマーおよび (また は)連鎖停止剤を添加することができる。モノマ ー(類)に対して0~5重量%の範囲内の割合で ジピニルベンゼン、メタクリル酸ピニル、モノー またはポリアルキレン (2-4c) グリコールアク リレートまたはメタクリレート、トリアリルシア ヌレート、不飽和カルポン酸とポリオールの縮合 35 物、たとえばトリメチロールプロパンアクリレー トおよびメタクリレートのようなものによって示 される。連鎖停止剤に関して、その比率は、モノ マー(類)に対して0.5~5重量%であり、これ は、とくにαーメチルスチレンの二量体、直鎖ま 40 たは分枝状のアルキルメルカプタン、ハロゲン化 炭化水素によつてあらわされる。

水に不溶の有機希釈剤は、モノマー (類) と場 合によつては開始剤と混合しうるものでなければ ならず、重合を阻害してはならない。これは、と

開始剤は、均質化前に、有機相に溶解する必要 がある。場合によつては、有機相での溶解が容易 におこなわれるために、開始剤をあらかじめ、有 機相と混合できしかも重合を阻止しない少量の有 よりハロゲン化されていてよい脂肪族または芳香 族炭化水素、たとえば塩化メチレン、クロロホル ム、四塩化炭素、ジクロルエタン、ペンゼンまた

くに下記のものの中から選ばれる。即ち、炭素原 子10~30個を有するハロゲン化されまたはされて いない飽和および不飽和脂肪族、脂環および芳香 族例えば、ドデカン、ヘキサデカン、ヘプタデカ ン、エイコサン、パラフインワツクス、塩素化パ 5 機溶剤、例えば炭素原子10個未満を有し、場合に **ラフイン、1ーデセン、1ードデセン、1ーテト** ラデセン、1ーヘキサデセン、1ーヘブタデセ ン、1ーオクタデセン、1ーエイコセン、テトラ エチルベンゼン、ヘキサエチルペンゼン、ナフタ リン、アントラセン;炭素原子10~30個を有する 10 る。 飽和ないし不飽和脂肪族アルコール類、たとえ ば、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコー ル、セチルアルコール、ステアリンアルコール、 エイコサンアルコール、オレインアルコール;無 機酸または炭素原子 1~20個を有する有機酸と炭 15 囲内にある。磁性材料をより具体的に示せば次の 素原子1~20個を有するアルコールとのエステル であつてその炭素原子数が少くとも10個あるも の、例えば、りん酸トレクレジル、ぎ酸セチル、 ぎ酸ステアリル、アジピン酸ジオクチル、セパシ ン酸ジブチル、ラウリン酸プロピル、ラウリン酸 20 ム、チタンのいずれかとの合金; エチルヘキシル、パルミチン酸エチル、フタル酸 ジオクチル、フタル酸ジエチルヘキシル、フタル 酸ジシクロヘキシル、フタル酸ジベンジル;低分 子量ポリマー、例えば、液状ポルブタジエン、ポ リエチレンワックスおよびオイル。用いられる有 25 機希釈剤の量は、磁性粒子を含む有機相全体の50 重量%まで、好ましくは20重量%までに相当す る。

有機相に分散している磁性材料は、得るべきラ テツクスのポリマー粒体に含まれうるように十分 な微粒子になつている。即ちその粒度は広くは 1μm以下、また好ましくは0.002から0.05μmの範 通りである。

はクロルベンゼンの中で溶解すると好都合であ

モノマー (類) に対して0.1~10重量%の範囲 内の量で、単独にまたは混合して用いられる閉始 30 には磁性粒子は、有機希釈剤および(または)開 剤は、従来からの有機可溶性の重合開始剤から選 ばれる。例えば、これらは、アゾピスイソブチロ ニトリル、アゾピスシクロヘキサンカルポニトリ ルのようなアゾニトリル;または過酸化ベンゾイ ル、過酸化ジクミル、過酸化ジーtーブチル、過 35 化剤の性状に応じて緩衝剤を溶解する水から成 酸化ジアセチル、過酸化ジオクタノイル、過酸化 ラウロイル、過酸化メチルエチルケトン、過酸化 カブリリル、過酸化2, 4ージクロルベンゾイ ル、過酸化pークロルベンゾイルのような過酸化 物:過ピパリン酸 t ープチル、ジエチル過酢酸 t 40 む有機相に対して0.1~5 重量%の範囲内の量で ープチル、過安息香酸セープチル;ジーセーブチ ルジペルフタレート; 1, 1ージーセープチルー ペルオキシドー3、3、5ートリメチルシクロへ キサンである。

金属。たとえば鉄、フエロシリコン、ニツケ ル、コパルト、またはこれら金属とモリブデン、 クロム、銅、パナジウム、マンガン、アルミニウ

鉄酸化物。純FesOsまたはアーFesOs、または これらと他の酸化物、例えばコパルト、マンガ ン、亜鉛、パリウム、稀土類の酸化物と組合わせ たものもしくは混合したもの;

二酸化クロム。

使用される磁性材料の量は、モノマー(類)に 対して、0.5~50%の範囲、より好ましくは0.5~ 35%の範囲内、さらに好ましくは0.7~20重量% の範囲で使用される。有機相への混入前に、有利 始剤のための上述の溶剤の中から選ばれる有機溶 剤の全部または一部の中に分散される。

用いられる水性相は、少くとも乳化剤と必要に よつては、存在するモノマーおよび(または)乳

反応媒体と得るべきラテックスの安定性を確保 する乳化剤は、陰イオン性でも陽イオン性でもよ く、それとも非イオン性でもよく、磁性材料を含 用いられる。

陰イオン性乳化剤としては、脂肪酸の塩が挙げ られよう。すなわち:アルキルサルフエート、ア ルキルスルホネート、アルキルアリールスルホネ

ート、アルキルスルホスクシネート、アルカリア ルキルホスフエート;アルキルスルホスクシネー ト;アルキルフエノールポリグリコールエーテル スルホネート;アルキルスルホポリカルポン酸エ ン酸と脂肪酸との縮合生成物;ポリグリコールエ ーテルのサルフエート誘導体;脂肪酸とポリグリ コールのサルフエートエステル類;サルフエート 化脂脂肪酸のアルカノールアミド類である。

陽イオン性乳化剤としてはアルキルアミン類と 10 持体として使用されうる。 水に不溶のそれらの塩類、アルキル基および(ま たは) アルキルアリール基および (または) ヒド ロキシルアルキル基によつてN-置換されたアル キルアミンの可溶塩類が挙げられる。

用される水性相の最小量は、有機相/水性相の比 が約1となるように定めなければならない。 残留 水性相の部分はそれから重合前および (または) 重合中に反応媒体に分割して次々にまたは連続的 に導入される。

磁性粒子を含有する有機相と水性相をこしらえ てから、これらの二つの相は混合されて均質化用 分散体となる。これらの操作に対し、有機相は、 液状かつ同質でなければならない。場合によつて する必要があるか、または水に不溶で重合を阻止 しない有機相の溶剤を、均質な液相をつくるため に丁度必要な量で添加せねばならぬ。使用される 溶剤は、先に挙げた溶剤の中から選ばれる。

均質化操作は、磁性材料を含み且つ $0.03\sim5\mu m$  30 は水蒸気で掃気することによつて除去された。 の範囲内の粒度を有する有機相の小滴を得るた め、これに限定されるわけではないがコロイドミ ル、高速ポンプ、振動攪拌器、超音波装置のよう な、強烈な機械的手段を用いて、0℃と開始剤の 分解温度以下の温度との間の温度で、水性相の全 35 た。 部または一部の中に分散した磁性粒子含有有機相 の分散体に対して実施される。

得られた微細分散された混合物は、これには場 合によつては残留モノマー(類)と水性相の一部 が添加されることもあるが、続いて30~130℃の 40 実施例 2 範囲内の温度でまたは磁性粒子含有有機相の機縮 物と共に、65重量%以下の反応媒体の中で、それ 自体既知の態様でミクロ懸濁重合される。

得られたポリマーラテックスの粒径は、0.03~

5μπ、また好ましくは0.05~1μπの範囲内であ り、磁性材料を含んでいる。

これらの粒子は、濃度がきわめて小さくても、 磁石によつて引き付けられる。従つて、このた ステル塩;オキシー及びアミノーアルカンスルホ 5 め、ある応用面ではこれらを周囲の液状媒質か ら、凝固、噴霧化という従来の方法に頼らなくて も、分離することができる。本発明によるラテツ クスは、ペイント産業、磁気テーブ、記録におい て、また生物学では、とりわけ生物学的分子の支

> 以下に、説明として但し何等限定することな く、本発明の実施例を掲げる。

### 実施例 1

過酸化ラウロイル49をスチレン60gに溶解 水性相の全体が均質化に関与しないときは、使 15 し、これに粒径約0.01μmのFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>を16重量%の 割合で炭化水素油中に分散した分散体5分を添加 して有機相がつくられた。

> **攪拌器を備付けた容器で、400 g の脱イオン水** 中に1分のナトリウムラウリルサルフエートとオ 20 キシエチレンノニルフエノール19を溶解して水 性相がつくられた。(1モル当りエチレンオキシ ド30単位)。

次いで、有機相が水性相に添加され分散され た。得られた混合物はつづいて、水性相に分散さ は、液状の有機相とするために十分な温度で操作 25 れている、粒径1μの磁性材料含有有機相数滴を 得るため周囲温度で均質化された。

> 混合物は攪拌器つきの1 ℓの反応器に導入さ れ、55℃の温度で重合された。

19時間後、反応媒体は冷却され、残留モノマー

ポリエチレン粒子の濃度が9.6重量%であり、 淡い栗色の粒子の直径は平均1µmであつた。電 子顕微鏡検査で、ポリマーの重量にして1.6%あ る磁性材料が粒子の周辺に介在しているのが判っ

ラテツクスの粒子は、磁石を用いて容器の壁に 沿つて引き付けることにより、容易に媒質から分 離された。得られたラテックスが重量にしても1 %の濃度に稀釈されると同じ現象が認められた。

有機相を次の組成から用意した。

ヘキサデカン 5.45 8

2.9 8 のクロルペンゼン中に溶解の過酸化ラウ ロイル 0.80 %、

実施例1と同じFe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>の分散体5.45 g、水性相 を次の組成から用意した。

脱塩水 600 8、

ラウリル硫酸ナトリウム 1.6%、

オキシエチレン化ノニルフエノール 1.68 5 (1モル当りエチレンオキシド30単位)、

実施例1におけるように、水性相に分散され た、磁性材料含有の0.1μmの有機相の小滴が得ら れるように、有機相と水性相を混合し、均質化す

混合物は、攪拌器の付いた42の反応器の中に 入れられ、この反応器は63℃に熱せられ、その温 度が維持されていた。混合物が63℃になると蒸溜 スチレン1108が10時間、定量で導入された。

℃で5時間加熱された。反応媒質はそれから冷却 された。

安定なラテックス730 8 が得られた。そのポリ マー粒子濃度は17重量%である。淡い栗色の粒子 の径は平均0.15μmで、ポリマーを基準にして0.8 20 重量%の磁性材料を、その周辺に介入したまュ持 つている。これは磁石によって引き付けられる。 実施例 3

有機相を次の組成から調製した。

ヘキサデカン 5%、

スチレン100g中に溶解している過酸化ラウロ イル 48、

実施例1のものと同じFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>の分散体5 g<sub>2</sub>。 水性相を次の組成から調製した。

脱塩水 400%、

ラウリル硫酸ナトリウム 1 g、

オキシエチレン化ノニルフエノール(1モル当 りエチレンオキシド30単位)  $1 \mathcal{S}$ 、

実施例1におけると同様、水性相に分散された 平均粒度1μmの磁性材料含有有機相の小窩が得 35 られるように、有機相と水性相が混合される。

攪拌器付4ℓの反応器に入れられた分散体は60 ℃に加熱されこの温度に18時間維持された。

反応媒体冷却後、510分の安定ラテックスが得 られた。このポリマー粒子濃度は、重量にして17 40 水性相の中に分散している平均粒度を0.16μπの %であった。

淡い栗色の粒子の径は平均1μπであり、ポリ マーを基準にして1.1重量%の磁性材料を、周辺 に分散して有している。これは、磁石で引付けら 12

実施例 4

れる。

有機相を次の成分から調製した。

ヘキサデカン 8.6%、

ピニルトルエン172.58中に溶解した過酸化ラ ウロイル 694

実施例1のものと同じ $Fe_2O_4$ の分散体8.6  $f_a$ 水性相を次の成分から調製した。

脱塩水 690 8、

10 ラウリル硫酸ナトリウム 1.7%、

オキシエチレン化ノニルフエノール (1モルに 対しエチレンオキシド30単位) 1.7%。

実施例1におけると同様に、水性相に分散して いる平均粒径0.16μmの磁性材料含有有機相の小 混合物はさらに10時間63℃に放置され、次で70 15 滴ができるように、有機相と水性相が混合され均 質化された。

> **攪拌器付4** ℓの反応器の中に入れられたこの分 散体は、18時間60℃に加熱され、次いで 2時間75 ℃に加熱された。

反応媒質の冷却後に安定ラテックス860 8 がつ くられた。このポリピニルトルエン粒の濃度は、 重量にして19.7%である。

淡い栗色の粒子は、平均粒径0.16μπであり、 ポリマーを基準にして磁性材料0.8重量%を粒子 25 周辺に分散して含有していた。これは、磁石によ つて引付けられた。

実施例 5

有機相を次の組成から調製した。 ヘキサデカン 8.5%、

スチレン153.5 8 とアクリル酸プチル17 8 から 成る混合物中に溶解した過酸化ラウロイル 6.8

実施例1と同じFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>の分散体 8.5 %。

水性相を次の組成から調製した。

脱塩水 683 %、

ラウリル硫酸ナトリウム 1.78、

オキシエチレン化ノニルフエノール 1.7 \$ (1モルに対しエチレンオキシド30単位)。

実施例1におけるように、有機相と水性相が、 磁性材料含有有機相の小滴を作れるように混合さ れ、均質化された。

**攪拌器を備付けた4** ℓの反応器の中に入れられ た分散体は、60℃で18時間、次いで75℃で2時間 13

加熱された。

反応媒質の冷却後、860分の安定ラテックスが 得られる。このスチレンーアクリル酸プチル共重 合体粒子の濃度は、重量にして19.9%である。

淡栗色の粒子の平均粒度は $0.16\mu m$ で、粒子は、5 て19%であった。 その周辺に割状態で0.8重量%の磁性材料を含ん でいた。粒体は、磁石によつて引き付けられた。 実施例 6

有機相を次の組成から調製した。 セチルアルコール 7.5%、

スチレン151 & に溶解した過酸化ラウロイル

実施例 1 におけると同じFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>の分散体 7.5 9.

水性相を次の組成から調製した。 脱塩水 605 %。

ラウリル硫酸ナトリウム 1.5%、

オキシエチレン化ノニルフェノール1.5g(1 モル当りエチレンオキシド30単位)。

合され均質化されて、水性相の中に分散している 平均粒度0.15μπの磁性材料含有有機相の小滴が できた。

**攪拌機を具備した4**ℓの反応器に入れられた分

14

散体は、60℃で18時間、次いで75℃で2時間加熱 された。

この反応媒質の冷却後、安定ラテツクス755 8 が得られた。このポリマー粒子濃度は、重量にし

**淡栗色粒子の平均粒度は0.15μmであり、ポリ** マー粒子基準で磁性材料0.8重量%が周囲に分割 され、含まれていた。

参考例

10 本発明の方法と比較するため、下記の条件で FesO。粒子の存在下にスチレンの重合を行つた。

0.5 ℓの反応器に160 ℓの水、3 ℓの25% NH<sub>4</sub>OH溶液及び1 g の40重量%の0.01µmFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> 粒子水性分散体を添加することにより水性相を作 \* 15 つた。これに3gのスチレンを添加した。

この混合物を80℃となし、0.5 8 の過硫酸アン モニウムを添加する一方、5時間の間に0.638の 硫酸ラウリルを続けて導入した。

6時間反応させた後、反応物を冷却し、残留モ 実施例1におけると同様、有機相と水性相が混 20 ノマーを水蒸気ストリッピングにより除去した。 磁性材料を粒子内に有しない0.19μπポリスチ レン粒子水性分散体が得られた。そして、攪拌手 段や反応器の壁には磁性材料がこびりついた。